(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisati n für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. September 2002 (12.09.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/070526 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07F 1/08, 3/06, 19/00, B01J 31/22
- (21) Internationales Aktenzeichen:
- PCT/EP02/02523

7. März 2002 (07.03.2002)

- (22) Internationales Anmeldedatum:
- (25) Einreichungssprache:
- Deutsch
- (26) Veröffentlichungssprache:
- Deutsch
- (30) Angaben zur Priorität:
 - 101 11 230.0 8. März 2001 (08.03.2001) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [IDE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur Jur US): MÜLLER, Ulrich (DE/DEI, Am Siecken Iak, G4755 Neustadi (DE), HESSE, Michael (DE/DEI; Weinbiesstrasse 10, 67540 Worms (DE) LOBREE, Lisa (USOE); R4 15, 6816 Mannheim (DE) HÖLZLE, Markus (DE/DEI; Weinstrasse Sid 6h, 67281 Kirchheim (DE). ARNDT, Jan-Dirk, IDE/DEI; Uhlandstrasse 2, 68167 Mannheim (DE). RUDOLF, Peter (DE/DEI; Rauenthalermüller 2, 68256 Ladarburg (DE).

- (74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Bardehle, Papenberg, Dost, Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12, 68165 Mannheim (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AI, AM, AT, AI, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EH, ES, FI, GB, GB, GH, GH, RH, UI, DI, II, NI, SI, PE, KE, KG, KF, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MM, MM, NO, NO, NO, MP, HP, JF, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SI, -TJ, TM, TN, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VY, VI, YA, ZM, ST
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Paient (GIL), GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, ZZ, UG, ZM, ZW), cursisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CI, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, TI, UJ, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BH, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, MJ, MR, NE, SN, TD, TG)

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklarungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ORGANOMETALLIC BUILDING MATERIALS AND METHOD FOR PRODUCING THE SAME

(54) Bezeichnung: METALLORGANISCHE GERÜSMATERIALIEN UND VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG

(57) Abstract: The invention relates to a method for producing an organometallic building material, comprising reacting, in the presence of a base and a solvent, a fluid mixture that contains a metal sail having at least one bidentate organic compound capable of coordination with metal ions, asid solvent containing at least one cyclic amide (lactam) and/or at least one cyclic care (factone).

(57) Zusammenfassung: Verfahren zur Herstellung eines metallorganischen Gerüstmaterials umfassend die Umsetzung eines fluiden Gemischs umfassend ein Metallstalz, mit mindestens einer wenigstens bidentaten zur Koordination mit Metallionen geeigneten organischen Verbindung in Gegenwart mindestens einer Base und einem Lüsungsmittel, wobei das Lüsungsmittel mindestens ein cyclisches Amid (Lactam) und/oder mindestens einen cyclischen Ester (Lacton) enthält.

Metallorganische Gerüstmaterialien und Verfahren zu deren Herstellung

Die vorliegende Erfindung betrifft neue metallorganische Gerüstmaterialien, ein Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Adsorbens, Trockenmittel, Flammschutzmittel, Speichermaterial oder Depot von Wirksubstanzen oder Katalvsatoren.

Metallorganische Gerüstmaterialien sind an sich bekannt. Hierzu verweisen wir auf die wissenschaftliche Veröffentlichung von Yaghi et. al. in J. Solid State Chem., Vol. 152 (1), 3-20, die die bisherigen Entwicklungen auf diesem technischen Gebiet zusammengefaßt. Ein Verfahren zur Herstellung derartigen Materialien wird in der EP-A 0 790 253 beschrieben. Das dort beanspruchte Verfahren zur Herstellung eines mikroporösen Materials umfaßt das Vermischen einer Lösung umfassend mindestens ein Metallion, wie darin definiert mit einem Liganden, der Substrukturen mit multidentaten funktionelle Gruppen aufweist in Gegenwart einer wie darin definierten Templat-Verbindung. Als Verwendung für derartige Materialien wird in dieser Druckschrift ein Verfahren zum Entfernen von Verunreinigungen aus Gasen und Flüssigkeiten erwähnt. Weitere Verwendungen der dort beschriebenen Materialien werden in dieser Druckschrift weder erwähnt noch angedeutet. Das dort beschriebene Verfahren, das lediglich mit sehr geringen Mengen durchgeführt wurde, weist jedoch, z.B. für Zink-Terephthalat-Gerüste, schlechte, für die großtechnischen Herstellung derartiger Materialien unbefriedigende Ausbeuten von weniger als 70% auf. Eine technisch relevante Herstellweise mit hohen Ausbeuten, wie man sie etwa zur Anwendung metallorganischer Gerüstmaterialien als Katalysatoren benötigt, wird dort wie auch im übrigen Stand der Technik, nicht beschrieben.

- 2 -

Somit lag eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung in der Bereitstellung eines Verfahrens zur Herstellung von derartigen Gerüstmaterialien, das zum einen die großtechnische Herstellung in hoher Ausbeute derartiger Materialien ermöglicht und zum anderen auch zu prinzipiell neuen Materialien führt.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß man metallorganische Gerüstsubstanzen in hoher Ausbeute herstellen kann, wenn man N-Methylpyrrolidon als Lösungsmittel bzw. als Lösungsmittelkomponente verwendet.

10

Somit betrifft die vorliegende Erfindung

ein Verfahren zur Herstellung eines metallorganischen Gerüstmaterials umfassend die Umsetzung eines fluiden Gemischs, wie z.B. eine Lösung oder Suspension umfassend ein Metallsalz mit mindestens einer wenigstens bidentaten zur Koordination mit Metallionen geeigneten organischen Verbindung in Gegenwart mindestens einer Base und einem Lösungsmittel, wobei das Lösungsmittel mindestens ein cyclisches Amid (Lactam) und/oder mindestens einen cyclischen Ester (Lacton), wie z.B. N-Methylpyrrolidon enthält.

ein metallorganisches, Mikroporen aufweisendes Gerüstmaterial enthaltend ein

Metallion und damit koordinativ verbunden mindestens eine wenigstens bidentate
organische Verbindung, herstellbar durch ein Verfahren, das die Umsetzung eines
fluiden Gemischs, wie z.B. einer Lösung oder Suspension eines Metallsalzes mit
mindestens einer wenigstens bidentaten zur Koordination mit Metallionen geeigneten organischen Verbindung in Gegenwart mindestens einer Base und einem

Lösungsmittel, wobei das Lösungsmittel mindestens ein cyclisches Amid (Lactam) und/oder mindestens einen cyclischen Ester (Lacton), wie z. B. NMethylvyrrolidon enthält umfaßt, sowie

- 3 -

die Verwendung des metallorganischen Gerüstmaterials als Katalysator, Adsorbens, Trockenmittel, Flammschutzmittel, Speichermaterial, Depot von Wirksubstanzen, Sensormaterial, Pigment oder elektronisches Bauteil.

- 5 Als Metallkomponente innerhalb des erfindungsgemäß eingesetzten Metallsalzes kommen dabei die Elemente der Gruppen Ia, IIa, IIIa, IVa-VIIIa und Ib-VIb des Periodensystems in Frage, wobei besonders Zink, Kupfer, Nickel, Palladium, Platin, Ruthenium, Rhenium und Cobalt bevorzugt zu nennen sind.
- Als wenigstens bidentate zur Koordination mit Metallionen geeignete organische Verbindung kommen prinzipiell alle für diese Zweck geeignete und obige Bedingungen erfüllende Verbindungen in Frage. Dabei muß die organische Verbindung insbesondere mindestens zwei Zentren aufweisen, die mit den Metallionen eines Metallsalzes, insbesondere mit den Metallen der vorgenannten Gruppen Ia, IIa, IIIa, IVa-VIIIa und Ib-VIb eine Bindung aufbauen können. Diese können insbesondere ausgewählt werden unter:

substituierten oder unsubstituierten, ein- oder mehrkernigen aromatischen Dicarbonsäuren und substituierten oder unsubstituierten, ein- oder mehrkernigen aromatischen, mindestens ein Heteroatom aufweisenden aromatischen Dicarbonsäu-

20 ren.

Im einzelnen sind beispielhaft zu nennen:

Dicarbonsäuren des Benzols, Naphthalins, Pyridins oder Chinolins.

25 Als Lösungsmittel wird im erfindungsgemäßen Verfahren ein Lösungsmittel eingesetzt, das ein cyclisches Amid und/oder einen cyclischen Ester entweder alleine oder zusammen mit einem geeigneten Cosolvent umfaßt. Als Cosolvent eigenen sind prinzipiell alle protischen und/oder aprotischen organischen Lösungsmittel,

- 4 -

die in der Lage sind, die mindestens bidentaten organischen Verbindungen zu lösen. Beispielhaft zu nennen sind:

Aromatische Lösungsmittel, wie z.B. Benzol, Chlorbenzol, Toluol, Xylol oder halogenierte Kohlenwasserstoffe. wie z.B. Chloroform.

5

Als Basen lassen sich alle organischen Basen, die in der Lage sind, die genannten bidentaten Verbindungen zu deprotonieren, einsetzen. Im einzelnen sind zu nennen:

Triethylamin, Tetraalkylammoniumhydroxide, wie z.B. Tetrapropylammonium-10 hydroxid.

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren wie oben beschrieben, wobei die Base ausgewählt wird unter organischen Aminen.

215 Zur Herstellung der erfindungsgemäßen metallorganischen Gerüstmaterialien geht man z. B. wie folgt vor: Zunächst löst man die organische Verbindung in dem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch und führt anschließend, vorzugsweise unter stetigem Rühren, das Metallsalz zu. Das Zuführen des Metallsalzes kann nach jedem beliebigen Verfahren geschehen.

20

25

Sobald die Lösung homogenisiert ist, beginnt man mit der Zugabe der Base.

Den nach der Umsetzung erhaltenen Niederschlag, der das metallorganische Gerüstmaterial umfaßt, wird von der Mutterlauge des erhaltenen Reaktionsgemsichs mittels Filtration, Zentrifugation oder Sprühtrocknung abgetrennt. Zur Entfernung anhaftenden Lösungsmittels und restlicher Base kann das so abgetrennte Gerüstmaterial einem Trocknungsschritt unterzogen werden. Vorzugsweise wird

- 5 -

während des Trocknungsschritts der Druck reduziert, um die Poren des metallorganischen Gerüstmaterials zumindest teilweise zu entleeren.

Die vorstehende genannte Abfolge von Arbeitsschritten kann auch in dem Fachmann bekannter Weise abgeändert werden bzw. die Schritte in anderer Reihenfolge durchgeführt werden.

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein metallorganisches, Mikroporen aufweisendes Gerüstmaterial enthaltend ein Matallion und damit koordinativ verbunden mindestens eine wenigstens bidentate organische Verbindung, welches durch ein Verfahren, das die Umsetzung eines fluiden Gemischs, wie z. B. einer Lösung oder Suspension eines Metallisalzes mit mindestens einer wenigstens bidentaten zur Koordination mit Metallionen geeigneten organischen Verbindung in Gegenwart mindestens einer Base und einem Lösungsmittel herstellbar ist, wobei das Lösungsmittel mindestens ein cyclisches Amid (Lactam) und/oder mindestens einen cyclischen Ester (Lacton) enthält.

Die erfindungsgemäß erhaltenen metallorganischen Gerüstmatrialien enthalten Mikroporen, wobei vorliegend Mikroporen solche mit einem Durchmesser von 2 nm oder darunter sind, gemäß der Definition in Pure Applied Chem. 45, S. 71 ff., insbesondere S. 79 (1976). Das Vorhandensein von Mikroporen erkennt man an den mittels Sorptionsmessungen zur Bestimmung der Aufnahmekapazität der metallorganischen Gerüstmaterialien an Stickstoff bei 77K gemäß DIN 66131, 66134. Dabei deutet der typische Isothermenverlauf im Typ-I-Form auf das Vorliegen von Mikroporen hin.

Die berechneten spezifischen Oberflächen nach dem Langmuir-Modell (DIN 66131, 66134) liegen vorzugsweise oberhalb 5 m²/g, weiter bevorzugt oberhalb 50

WO 02/070526

PCT/EP02/02523

- 6 -

 m^2/g , insbesondere oberhalb 500 m^2/g und können in den Bereich bis oberhalb 2000 m^2/g ansteigen.

Verwendung finden die erfindungsgemäßen metallorganischen Gerüstmaterialien insbesondere als Adsorbens, Trockenmittel, Flammschutzmittel, Speichermaterial oder Depot von Wirksubstanzen Sensormaterial, Pigment, elektronisches Bauteil oder als Katalysatoren, insbesondere als Katalysatoren, wo sie breit eingesetzt werden können.

10 Als Einsatzgebiete bei der Katalyse sind insbesondere zu nennen:

Oxidationen, Reduktionen, Ringöffnungsreaktionen, C-C-Verknüpfungen und Epoxidationen, C-C-Bindungs-Bildungen wie beispielsweise Alkylierungen, Acylierungen; Additionen wie beispielsweise Carbonylierungen, Aminierungen, Hydratisierungen, Veretherungen, Alkoxylierungen; Eliminierungen wie beispielsweise Decarbonylierungen, Decarboxylierungen, Dehydratisierungen; Dehydrierungen und Hydrierungen, Isomerisierungen, C-C-Bindungs-Spaltungen wie beispielsweise Cracken und Hydrocracken; Reformierung; Oliogomerisierungen, Polymerisationen; Reinigungskatalyse für Abgas und Abwasser, Photokatalyse.

20

Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung auch ein Verfahren zur Umsetzung mindestens einer organischen Verbindung, wobei die organische Verbindung mit mindestens einem erfindungsgemäßen Katalysator in Kontakt gebracht wird.

Die erfindungsgemäßen organometallischen Gerüstmaterialien sind bei ihrer Verwendung als Katalysatoren insbesondere dahingehend vorteilhaft, als daß man ihre Katalysatorperformance durch Variation des Metalls und/oder der wenigstens bidenten zur Koordination mit Metallionen geeigneten organischen Verbindung variieren bzw. maßschneidern kann. So können beispielsweise Umsetzungen von 10

25

30

C-C-Dreifachbindungen mit den erfindungsgemäßen zinkhaltigen metallorganischen Gerüstmaterialien katalysiert werden. Der erfindungsgemäße Katalysator eignet sich für eine Verwendung in einem Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der Formeln I bzw. II

$$R - (CHR)_{m} - C = C < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - C - CH < R R - (CHR)_{m} - (CHR)_{m} - CH < R R - (CHR)_{m} - (CHR)_{m}$$

in denen R¹ Wasserstoff oder einen aliphatischen, cycloaliphatischen, araliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen Rest oder einen Acylrest bedeutet, wobei diese Reste weitere Substituenten, die nicht mit Acetylenen oder Allenen reagieren, tragen können, die Reste R unabhängig voneinander für Wasserstoff, oder aliphatische, cycloaliphatische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische Reste stehen, die unter Bildung eines Ringes miteinander verbunden sein können, und m für 0 oder 1 steht, durch Addition von Verbindungen der Formel III

an Acetylene oder Allene der Formeln IV bzw. V

$$R - C \equiv C - R$$

$$R = C = C - R$$

$$R = C = C - R$$

wobei R¹ und R die oben angegebene Bedeutung haben, in der Gas-, Flüssig- oder überkritischen Phase bei erhöhter Temperatur.

Als Edukte für die Umsetzung kommen beliebige Alkine oder Allene oder Gemische davon in Betracht. In der Regel wird man jedoch technisch leicht zugängliche Acetylene und Allene mit 2 bis 8 C-Atomen, bzw. 3 bis 8 C-Atomen verwenden. Besonders bevorzugt sind Propin und Allen und insbesondere Kohlenwasserstoffströme, die diese enthalten.

Die Hydroxylgruppen enthaltende Verbindung R¹OH kann Wasser, ein beliebiger

Alkohol, ein Phenol oder eine Carbonsäure sein. Im allgemeinen kommen vor
allem Alkohole, besonders Alkanole mit 1 bis 16 C-Atomen, einkernige Phenole
und niedermolekulare Carbonsäuren, z.B. mit 1 bis 16 C-Atomen, in Betracht.
Besonders bevorzugt werden niedere Alkohole und insbesondere Methanol verwendet.

Die Addition der Hydroxylgruppen enthaltenden Verbindungen erfolgt in Gegenwart des heterogen vorliegenden Katalysators in der Gas-, Flüssig- oder überkritschen Phase entweder über einem Festbett oder in einem Wirbelbett bei Temperaturen von 25 bis 400°C, vorzugsweise 100 bis 250°C und besonders bevorzugt 120 bis 200°C und Dirbeken in Abbärgigkeit von verwendeten Edukt unscher-

10

30

35

120 bis 200°C und Drücken in Abhängigkeit vom verwendeten Edukt, typischerweise von 0,1 bis 100 bar, insbesondere 0,8 bis 20 bar (alle Drücke bezogen auf Summe der Partialdrücke der Edukte).

So kann beispielsweise aus Propin oder Allen mit Methanol je nach Reaktionsbedingungen selektiv 2-Methoxypropen oder 2,2-Dimethoxypropan gebildet werden. Die erfindungsgemäß erhältlichen Enolether der Formel I und die Dialkoxyverbindungen der Formel II sind wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung von Wirkstoffen und Riechstoffen. Insbesondere die Enolether sind begehrte Ausgangsstoffe z.B. zur Herstellung von γ,δ-ungesättigten Ketonen als Vorprodukte für die Herstellung von Isonbytol.

Will man vor allem die Enolether gewinnen, kann man in an sich bekannter Weise die Verbindungen der Formel II durch Abspaltung von einem Mol R¹OH in die entsprechenden Enolether der Formel I überführen. Dafür existieren zahlreiche aus DE-A-35 35 128, DE-A-37 22 891, DE-A-38 04 162, Chemical Abstracts, Vol. 94 (19): 156 241 fund DE-A-19544450 bekannte Verfahren.

Weitere Details bezüglich des Herstellungsverfahrens für oben genannte Verbindungen sind der EP-A 1 050 510 zu entnehmen, deren diesbezüglicher Inhalt voll umfänglich in den Kontext der vorliegenden Anmeldung einbezogen wird.

Ebenso gelingt die Herstellung von Vinylestern aus der entsprechenden Säure und Acetylen, so daß generell die Aktivierung substituierter Acetylene oder Allene nach dem Fachmann bekannten Verfahren möglich ist.

Mit anderen Metallen, beispielsweise Cu, Pd, Au, Ru, Ni, Rh, Co und Pt können Hydrier- und Dehydrierreaktionen katalysiert werden, bis hin zur Umsetzung von Methanol zu Wasserstoff, etwa in Brennstoffzellenanwendungen.

10 Generell sind die metallorganischen Gerüstmaterialien aufgrund ihrer breiten Variabilität auch einsetzbar in Oxidations-, Epoxidations- und Reduktionsreaktionen, wenn man als Gerüstbaustein ein Metall wählt, welches in der Lage ist, seine Oxidationsstufe leicht zu ändern, wie es z.B. von vielen Metallen der Nebengruppenelemente bekannt.

15

20

5

Neben den Metallen als Gerüstbaustein kann jedoch auch über die Modifikation des organischen Bausteins katalytisches Verhalten gesteuert werden. Führt man in den organischen Baustein beispielsweise Carbonsäure-, Sulfonsäure, Trifluorsulfonsäure oder andere azide Reste ein, so kann das resultierende metallorganische Gerüstmaterial als heterogene Festkörpersäure in Isomerisierungen, Verestrungen, Veretherungen, Alkoxylierungen, Hydratisierungen, Dehydratisierungen, Ringschluß- und Ringöffnungsreaktionen oder C-C-Verknüpfungen verwendet werden.

25 Weiterhin sind zu nennen:

C-C-Bindungs-Bildungen wie beispielsweise Alkylierungen, Acylierungen; Additionen wie beispielsweise Carbonylierungen, Aminierungen, Hydratisierungen, Eliminierungen wie beispielsweise Decarbonylierungen, Decarboxylierungen; Dehydrierungen und Hydrierungen, C-C-Bindungs-Spaltungen wie beispielsweise

Cracken und Hydrocracken; Reformierung; Oxidationen und Epoxidationen; Oliogomerisierungen, Polymerisationen; Reinigungskatalyse für Abgas und Abwasser. Photokatalyse.

- 10 -

5 Versieht man den organischen Baustein mit Amingruppen oder verwendet beispielsweise Dicarboxylate des Pyridins als Baustein, so eröffnet sich der Einsatz dieser Materialien zur Basenkatalyse.

Nutzt man alkylsubstituierte aromatische Dicarbonsäuren als organische Bausteine, so kann man metallorganische Gerüstmaterialien herstellen, die sich später dazu eignen, an den Alkylketten mittels Luft Hydroperoxide zu bilden, um diese für die heterogenkatalytische selektive Epoxidation von Olefinen einzusetzen.

Über die hohe Oberstäche der metallorganischen Gerüstmaterialien und ihre Porosität können sie auch Anwendung als Adsorbentien, Trockenmittel, Flammschutzmittel, Speichermaterialien und Depots für retardierte Pharmakafreisetzung finden.

Ferner können diese Materialien als Sensoren bzw. in Sensoren für z.B. Gasdetektion oder in Anwendungsbereichen wie z.B. "Chemistry on a chip" aufgrund der hohen Porosität und Oberfläche der Materialien eingesetzt werden.

Ferner finden die Verbindungen Anwendungen in oder als elektronischen Bauteilen oder Funktionsmaterialien.

25

Je nach Einsatzgebiet können die erfindungsgemäßen metallorganischen Gerüstmaterialien in Pulverform oder verformt als Stränge, Pellets, Granulate, Ringe u.ä. in einem Reaktor eingesetzt werden, oder auf Träger aufgebracht werden,

- 11 -

etwa als Beläge auf Destillationspackungen oder Netzwaben und Metall- oder Polymergestricken. Die Umsetzungen können je nach Anwendung in flüssiger, gasförmiger oder überkritischer Phase erfolgen.

5 Ferner finden auch alle Verformungen und Verarbeitungen aus dem Bereich Kunststoffe Verwendung, wie z.B. Extrusion, Coextrusion, Einarbeitung in Polymerblends.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung verdeutlichen.

10 Beispiele

Beispiel 1:

In einem Reaktionskolben wurden 24,9 g Terephthalsäure in 43,6 g 1-Methyl-2pyrrolidon mit 8,6 g Chlorbenzol und 24,9 g Dimethylformamid gelöst und unter
Rühren auf 70 °C gebracht. Zu dieser Lösung wurden 52,2 g Zinknitrat zugegeben. Nach einer Stunden wurden in diese Suspension, ebenfalls bei 70 °C, 30 g
Triethylamin zugegeben. Die entstande Lösung wurde 2 Stunden lang bei 70 °C
nachgerührt. Das ausgefallene weiße Zink-Terephthalat-Gerüstmaterial wurde

20 abfiltriert und bei Umgebungstemperatur getrocknet, und anschließend bei 200°C
ausgeheizt. Der Gewichtsverlust durch beide Trocknungsschritte betrug 23 Gew.%. Die Ausbeute, bezogen auf die eingesetzte Menge an Zink, betrug 87 %.

Die Messung der spezifischen Oberfläche erfolgte volumetrisch an einem Gerät

25 der Fa. Micromerities (ASAP 2000) und ergab nach dem Langmuir-Model berechnet einen Wert von 1063 m²/g.

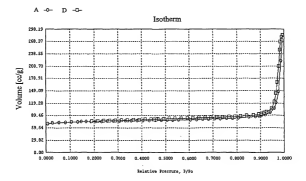
Beispiel 2:

In einem Reaktionskolben wurden 1320 g 1-Methyl-2-pyrrolidon vorgelegt und innerhalb von 30 Minuten mit 64,2 g Terephthalsäure versetzt. In diese Lösung wurden innerhalb von einer Stunde unter stetigem Rühren 87,6 g Kupfernitrat gegebene und homogenisiert. Abschließend wurden innerhalb von zwei Stunden 81 g Triethylamin zugegeben und eine Stunde nachgerührt.

Das Produkt wurde abfiltriert und mit ca. 2 Liter Wasser nachgewaschen und bei 150°C im Vakuumtrockenschrank getrocknet.

Die Ausbeute, bezogen auf die eingesetzte Menge an Kupfer, betrug 88 %.

Eine Aufnahme der Stickstoffisotherme (s. Abbildung) bei 77 K belegt die für mikroporöse Materialien typische Typ-I-Isotherme bis p/p° < 0,9.



5

10

15

20

Die spezifische Langmuir-Oberfläche berechnet sich daraus zu 334 m²/g..

Beispiel 3 (Herstellung von 4-tert.-Butylbenzoesäurevinylester)

In einem Autoklaven wurden 2,5g des in Beispiel 1 hergestellten Katalysators in 100 g 1-Methyl-2-pyrrolidon vorgelegt und mit 40 g 4-tert.-Butylbenzoesäure versetzt. Nach Aufpressen von 5 bar Stickstoff wurde auf 180°C aufgeheizt, anschließend 20 bar Acetylen aufgegeben und während 24 Stunden nachdosiert. Der Reaktionsaustrag wurde mittels GC analysiert und zeigte mit einem Umsatz von 94% auf die eingesetzte Säure eine Selektivität von 83% zum 4-tert,-Butylbenzoesäurevinylester.

Beispiel 4 (Herstellung von 2-Methoxypropen):

In einen Differentialkreislaufreaktor wurden 55 g eines gemäß Beispiel 1 hergestellten Katalysators in Tablettenform eingebaut. Über eine HPLC-Pumpe wurden 1,5 g/h eines Flüssigkeitsstromes (Mischung Methanol/Cyclohexan 10:1) zudosiert. Propin wurde in einem Gasfluß von 6 g/h bei 250°C zugefahren. Der Umsatz betrug 30% an Propin mit einer Selektivität zu 2-Methoxypropen von 80%.

Bei einer Wiederholung des Versuches ohne Katalysator wurde kein Propin-Umsatz festgestellt,

15

20

Patentansprüche

- Verfahren zur Herstellung eines metallorganischen Gerüstmaterials umfassend die Umsetzung eines fluiden Gemischs umfassend ein Metallsalz mit mindestens einer wenigstens bidentaten zur Koordination mit Metallionen geeigneten organischen Verbindung in Gegenwart mindestens einer Base und einem Lösungsmittel, wobei das Lösungsmittel mindestens ein cyclisches Amid (Lactam) und/oder mindestens einen cyclischen Ester (Lacton) enthält.
 - Verfahren nach Anspruch 1, wobei das Metallsalz ausgewählt wird unter Metallsalzen des Zinks, Kupfers, Cobalts, Nickels, Palladiums, Platins, Ruteniums. Rheniums oder Gemischen aus zwei oder mehr davon.
 - Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, wobei die Base ausgewählt wird unter organischen Aminen.
 - 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die organische Verbindung ausgewählt wird unter substituierten oder unsubstituierten, ein- oder mehrkernigen aromatischen Dicarbonsäuren und substituierten oder unsubstituierten, ein- oder mehrkernigen aromatischen, mindestens ein Heteroatom aufweisenden aromatischen Dicarbonsäuren.
- 5. Metallorganisches, Mikroporen aufweisendes Gerüstmaterial enthaltend ein Matallion und damit koordinativ verbunden mindestens eine wenigstens bidentate organische Verbindung, herstellbar durch ein Verfahren, das die Umsetzung eines fluiden Gemischs, wie z.B. einer Lösung oder Suspension eines Metallsalzes mit mindestens einer wenigstens bidentaten

zur Koordination mit Metallionen geeigneten organischen Verbindung in Gegenwart mindestens einer Base und einem Lösungsmittel, wobei das Lösungsmittel mindestens ein cyclisches Amid (Lactam) und/oder mindestens einen cyclischen Ester (Lacton) enthält, umfaßt.

5

 Metallorganisches Ger
üstmaterial nach Anspruch 5, das eine spezifische Oberfl
äche nach Langmuir von > 5 m²/g aufweist.

 Verwendung des metallorganischen Gerüstmaterials nach Anspruch 5 oder
 6 als Katalysator, Adsorbens, Trockenmittel, Flammschutzmittel, Speichermaterial oder Depot von Wirksubstanzen, Sensormaterial, Pigment oder elektronisches Bauteil.

- Verfahren zur Umsetzung mindestens einer organischen Verbindung, wobei die organische Verbindung mit mindestens einem Katalysator nach Anspruch 7 in Kontakt gebracht wird.
 - 9. Verfahren nach Anspruch 8, wobei die Umsetzung ausgewählt wird unter: Oxidationen, Reduktionen, Ringöffnungsreaktionen, C-C-Verknüpfungen, Epoxidationen, Additionen, Aminierungen, Hydratisierungen, Veretherungen, Alkoxylierungen, Decarbonylierungen, Decarboxylierungen, Dehydratisierungen, Dehydratisierungen, Dehydrierungen und Hydrierungen, Isomerisierungen, C-C-Bindungs-Spaltungen, Reformierung, Isomerisierungen, Oligomerisierungen, Polymerisationen; Reinigungskatalyse für Abgas und Abwasser,

25

Photokatalyse.

20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inte nel Application No

	•	PCT/EP C	2/02523
A. CLASSIF IPC 7	PICATION OF SUBJECT MATTER CO7F1/08 C07F19	/00 B01J31/22	
According to	international Patent Classification (IPC) or to both national class	ilication and IPC	
B. FIELDS		-1-7-1-1X	
IPC 7	commontation searched (classification system followed by classific COTF BOIJ	cauon symbols)	
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included in the fields	searched
Electronic de	ata base consulted during the International search (name of data	base and, where practical, search terms us	ed)
EPO-In	ternal		
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
х	EP 0 790 253 A (NALCO CHEMICAL 20 August 1997 (1997-08-20) page 11 -page 19; examples 1-6	co)	5-9
x	ZHANG X X ET AL: "COOPERATIVE BEHAVIOR IN THE COORDINATION PC CU3(TMA)2L3 (L=H20, PYRIDINE)" JOURNAL OF APPILED PHYSICS, AME INSTITUTE OF PHYSICS. NEW YORK, Vol. 87, no. 9, 1 May 2000 (200 pages 6007—6009, XP000953917 ISSN: 0021—8979 page 6007	DLYMERS ERICAN , US,	5,6
i		-/	
		٠	
χ Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are lis	ted in annex.
*A' docum consid "E' earlier filing o "L' docum which citalio "O' docum other "P' docum later t	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another no or other special masson (as specified) near traferring to an oral disclosure, use, exhibition or means the priority of the international filing date but than the priority date claimed	17 seter document publicated after the or priority state and not not not ched to understand the principle or investion. 19 document of perdicular relevance; 10 cannot be considered movel or out cannot be considered investion of 19 document of particular relevance; 10 document of particular relevance; 10 document of particular relevance; 10 document is combination being of 10 lb state; 10 to 10 lb state; 10 to 10 lb state; 10 to 10	with the application but they application but they underlying the theory underlying the considered to occurrent is lation alone to occurrent is lation alone to claimed invention in eventive site of the consideration of the such docurrent whose to a person stated out tamity and they are the are they are they are they are the are they are they are they a
1	actual completion of the international search 27 June 2002	Date of mailing of the international	search report

Authorized officer

Bader, K

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte mai Application No PCT/EP 02/02523

		101/11 02	OLULO
	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Catalion of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to dalm No.
Lategory -	Citation of document, with indication, where appropriate, or the relevant passages		Helevani io daim No.
х	BOURNE S A ET AL: "1-D coordination polymers containing benzenedicarboxylate" CRYSTAL ENGINEERING, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, GB, vol. 4, no. 1, March 2001 (2001-03), pages 25-36, XPO04250120 ISSN: 1463-0184 page 26 -page 27		5,6
х	WO 99 05151 A (KEPERT CAMERON JOHN ;ROSSEINSKY MATTHEW JONATHAN (GB); ISIS INNOVA) 4 February 1999 (1999-02-04) page 13 -page 14 page 15; Claims 1,4 page 1, line 5 - line 14		5-9
X	YAGHI ET AL: "Selective binding and removal of guests in a microporous metal-organic framework" NATURE, MACMILLAN JOURNALS LTD. LONDON, 6B, vol. 378, no. 6558, 14 December 1995 (1995-12-14), pages 703-706, XP002079567 ISSN: 0028-0836 the whole document		5-9
x	US 5 648 508 A (YAGHI OMAR M) 15 July 1997 (1997-07-15) column 16		5-9

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

...formation on patent family members

Inti onal Application No PCT/EP 02/02523

					1.	01/11	02/02323	
Γ	Patent document cited in search report	,	Publication date		Patent family member(s)		Publication date	
	EP 0790253	A	20-08-1997	US DE DE EP	5648508 69619093 790253 0790253	D1 T1	15-07-1997 21-03-2002 19-02-1998 20-08-1997	
	WO 9905151	А	04-02-1999	EP WO JP US	1001960 9905151 2001510845 6372932	A1 T	24-05-2000 04-02-1999 07-08-2001 16-04-2002	
	US 5648508	A	15-07-1997	DE DE EP	69619093 790253 0790253	Τī	21-03-2002 19-02-1998 20-08-1997	

Form PCT/ISA/210 (patent family armex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

inté males Aktenzeichen PCT/EP 02/02523

B01J31/22

A. KLASSIFT	CO7F1/08	CO7F3/06	C07F19/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE
Recharchilorter Mindestprüfstoff (Nassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
IPK 7 C07F B01J

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr.

EPO-Internal

x	EP 0 790 253 A (NALCO CHEMICAL CO) 20. August 1997 (1997-08-20) Seite 11 -Seite 19; Beispiele 1-6	5-9
X	ZHANG X X ET AL: "COOPERATIVE MAGNETIC BEHAVIOR IN THE COORDINATION POLYMERS CU3(TMA)213 (L=H2O, PYRIDINE)" JOURNAL OF APPLIED PHYSICS, AMERICAN INSTITUTE OF PHYSICS. NEW YORK, US, Bd. 87, Nr. 9, 1. Mai 2000 (2000-05-01), Seiten 6007-6009, XP000953917 ISSN: 0021-8979 Seite 6007	5,6
X We	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Petentiamilie	
'A' Veröff	re Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen : "T" Spätere Veröffentlichung, die nach der entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsen anzusehen ist Anmetkung richt kodifiert, kondern in	nt worden ist und mit der ur zum Verständnis des der

entnehmen	₹
- Recondere Kalaspolen von angegebenen Verdfertratichungen - Verdferingstrung, die den allagmenten Stand der Technis definiert, - Verdferingstrung, die den allagmenten Stand der Technis der Sterken - Sterken Determent, das inderen den an oder in und dem internationalen - Annredodatum wordferindiert verden einem Priordstanasprunz zweifelhalt er Annredodatum wordferindiert verden standen und den sterken der sterken verden internationalen - Verdferindiertung die gewegen ist, einem Priordstanasprunz zweifelhalt er anderen in Rechnischerherberbeit gemeine verderindiertung besetzt werden - verden der die aus einem anderen bezonderen Grund engegeben sit verde - verden erführen, die sich aus der ermidierte Offenstand potra der - verden erführen, die sich aus der ermidierte Offenstand potra der - verden erführende der verden Mahnahmen berfahlt - den beausprunken Prächtischung werdfenständ verden balansprüche Prächtischung werdfenständ verden balansprüche Prächtischung werdfenständ verden bei dem zu den - verden der verden den der verden sich verden bei dem beausprüchen Prächtischung werdfenständ verden bei dem verden sich verden sich verden sich verden sich verden sich verden dem verden sich ve	**T Spütere Veröfferstützung, die nach dem Infernationalen Annehödestützung der Annehödestützung der Veröfferstützung der Veröfferstützung der Veröfferstützung der Veröfferstützung der Veröfferstützung der Veröfferstützung der Jehr zugrundeliegenden Veröfferstützung de benannehmen Herhalten Kenn allein außirhand dieser Veröfferstützung der benannehmen Herhalten Kenn allein außirhand der Veröfferstützung der benannehmen Herhalten Kenn eine der auf Veröfferstützung der benannehmen Herhalten kann nicht als sie derinderschaft Tätigbeit herühen betrachtet Ernfaltung kann nicht als sie derinderschaft Tätigbeit herühen betrachtet Werderstützung des benannehmen Leinfaltung kann nicht als sie derinderschaft Tätigbeit herühen betrachtet Werderstützung des gerifferstützung von Verordung gebrachtet Ernfaltung veröfferstützung des gerifferstützung vertreitung vertreitung der Statigbeit vertreitung vertreitung vertreitung der Statigbeit vertreitung vertreitung vertreitung der Veröfferstützung der Veröfferstützung vertreitung vertreit
Datum des Abschlusses der internationalen Flecherche	Absendedetum des internationalen Recherchenberichts
27. Juni 2002	04/07/2002
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteler
Europäisches Patentamt, P.B. 5318 Patenttaan 2 NL – 2290 HV Rijiewijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Faz. (+31-70) 340-3016	Bader, K

Formblatt PCT/ISA/210 (Blaft 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nales Aktonzolche

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Palentfamilie gehören

Intel mates Aktenzeichen
PCT/EP 02/02523

	lecherchenbericht irtes Patentdokum	ent	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	0790253	A	20-08-1997	US DE DE EP	5648508 69619093 790253 0790253	D1 T1	15-07-1997 21-03-2002 19-02-1998 20-08-1997
WO	9905151	A	04-02-1999	EP WO JP US	1001960 9905151 2001510845 6372932	A1 T	24-05-2000 04-02-1999 07-08-2001 16-04-2002
US	5648508	Α	15-07-1997	DE DE EP	69619093 790253 0790253	T1	21-03-2002 19-02-1998 20-08-1997

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentiam/lie)(Juli 1992)